

Листівка-вкладка

Назва ветеринарного препарату

Порциліс® M1 ID, Porcilis® M1 ID – вакцина проти ензоотичної пневмонії свиней.

Склад

Кожна доза вакцини (0,2 мл) містить

Активнодіючі компоненти:

цільноклітинний концентрат *Mycoplasma hyopneumoniae*, штаму 11≥ 6,5 log₂ титр в IФА¹;

¹ - значення титру антитіл було отримано після вакцинації мишей 1/1000 свинячої дози.

Допоміжні речовини:

- рідкий парафін – 34,6 мг;

- dl- α -токоферол ацетат – 2,5 мг.

інактивант – двоатомний етиленімін.

Фармацевтична форма

Емульсія.

Імунобіологічні властивості

Вакцина стимулює утворення специфічних антитіл (активний імунітет) проти *Mycoplasma hyopneumoniae*, в тому числі і присутності колостральних антитіл. Забезпечує зменшення інтенсивності уражень легень за інфекції *Mycoplasma hyopneumoniae* та запобігає зниженню денних приростів живої маси. Імунітет виникає через 3 тижні після вакцинації і триває не менше 22 тижнів.

Вид тварин

Свині.

Показання до застосування

З метою активної імунізації свиней на відгодівлі та дорощуванні проти *Mycoplasma hyopneumoniae*.

Протипоказання

Не вакцинувати хворих тварин.

Застереження при застосуванні

Вакцинувати лише клінічно здорових свиней.

Взаємодія з іншими засобами

Не відомі. Не змішувати з іншими ветеринарними засобами.

Особливі вказівки при вагітності, лактації

Не застосовувати під час вагітності і лактації.

Спосіб застосування та дози

Вакцина вводиться внутрішньошкірно у дозі 0,2 мл в ділянку шиї за вухом або вздовж м'язів спини. Вакцинують поросят з 2-тижневого віку і старших.

Перед введенням флакон добре струшують і доводять до температури 15-25°C.

Вакцину вводять одноразово.

Побічні ефекти

Можливе короткосважне незначне підвищення температури тіла тварини в межах 1°C протягом 1-2 діб після введення. На місці ін'єкції може виникнути неболючий набряк невеликого розміру, що зникає спонтанно.

Період виведення (каренції)

Нуль днів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу, котрі застосовують ВІП

При самоімунізації негайно звернутись до лікаря, передавши йому упаковку препарату або листівку-вкладку.

Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним ВІП, способи його знешкодження і утилізації

Невикористаний і протермінований препарат, упаковку слід утилізувати відповідно до діючого законодавства України.

Державний комітет ветеринарної медицини України
Державний науково-контрольний інститут
біотехнологій і штамів мікроорганізмів
Ідентифікаційний код 19024865
ДЕРЖАВНА РЕЄСТРАЦІЯ
ВЕТЕРИНАРНОГО ПРЕПАРАТУ

Продовження додатку 2
до реєстраційного посвідчення
№ ВА-00617-02-13
від 05.11.2013

Термін придатності

24 місяці. Розкритий флакон використати впродовж 3-х годин.

Умови зберігання і транспортування

Зберігати в сухому, темному місці при температурі від 2 до 8°C. Не заморожувати.

Упаковка

Скляні флакони з гідролітичного скла типу 1 (за Європейською Фармакопеєю) на 10 або 20 мл закриті гумовою пробкою та алюмінієвим ковпачком. Вторинне пакування – картонні коробки по 1, 5 або 10 флаконів.

Правила відпуску

Застосовувати препарат може лише лікар (фельдшер) ветеринарної медицини.

Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення і виробника

Інтервет Інтернешнл Б.В., Вім де Корверштраат 35, 5831 АН Боксмеер, Нідерланди.

Додаткова інформація

Якщо препарат не відповідає вимогам листівки-вкладки або виникили ускладнення, застосування цієї серії негайно припиняють і повідомляють Державний науково-контрольний інститут біотехнологій і штамів мікроорганізмів (ДНКІБШМ) та постачальника (виробника). Одночасно з посланцем у ДНКІБШМ направляють, відповідно до “Вказівки про порядок пред'явлення reklamacij na біологічні препарати, що призначенні для застосування у ветеринарній медицині” від 03.06.98 № 2 три нерозкриті флакони цієї серії препарату за адресою 03151, м. Київ, вул. Донецька, 30, ДНКІБШМ.